# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-139875

(43) Date of publication of application: 22.05.2001

(51)Int.CI.

CO9D163/04 CO9D123/28

CO9D167/08

(21)Application number: 11-324690

(71)Applicant: HONDA MOTOR CO LTD

NIPPON BEE CHEMICAL CO

LTD

(22)Date of filing:

15.11.1999

(72)Inventor: OGAWA TSUYOSHI

ITAKURA TATSUYA NISHIMURA IZUMI MIZUGUCHI KATSUMI

IIDA HIROSHI SAKAI MASAO

# (54) AQUEOUS PRIMER COATING COMPOSITION AND COATED ITEM (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an aqueous primer coating composition which prevents decrease in water resistance while maintaining high adhesion and shows excellence in gasohol resistance and stability of pigment dispersion and to provide a coated item therewith.

SOLUTION: An aqueous primer coating composition contains an acid anhydridemodified chlorinated polyolefin emulsion resin (A), an aqueous alkyd resin (B) and an aqueous novolak epoxy resin (C), wherein the solid content in weight %, based on the total solid of the composition, of the components (A), (B) and (C) are each 20 to 60 wt.%, 10 to 60 wt.% and 10 to 60 wt.%, respectively. A coated item is obtained by coating an item with the aqueous coating composition.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

08.11.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(川)特許出顧公開登号 特開2001-139875 (P2001-139875A)

(43)公顷日 平成13年5月22日(2001.5.22)

(51) Int.CL7	織別記号	FI	ラーマコード(参考)
CO9D 163/04		C 0 9 D 163/04	4J038
123/28		123/28	
167/08		167/08	

#### 審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 10 頁)

(21)出顧番号	<b>特顧平11−324690</b>	(71)出顧人	000005326
			本田技研工業株式会社
(22)出題日	平成11年11月15日(1999.11.15)		東京都港区南省山二丁目1番1号
		(71) 出礦人	593135125
			日本ビー・ケミカル株式会社
			大阪府枚方が招提大谷2-14-1
		(72)発明者	小川 剛志
			琦玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会
			社本田技術研究所内
		(74)代理人	100073461
			弁理士 松木 武彦
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 水性プライマー強料組成物および強装物

## (57)【要約】

【課題】 高い密君性を維持したまま、耐水性の低下を 防ぎ、かつ、耐ガソホール性と顔料分散安定性に優れ た、水性プライマー塗料組成物とその塗装物を提供す ス

【解決手段】 本発明に係る水性プライマー塗料組成物は、酸無水物変性塩素化ポリオレフィンエマルション制脂(A)と、水性アルキッド制脂(B)と、水性ノボラック型エボキン制脂(C)とを含有する水性プライマー塗料組成物であって、当該組成物中の全制脂固形分に対し、固形分重量%、(C)が10~60重量%、(B)が10~60重量%、(C)が10~60重量%で含有してなることを特徴とし、本発明に係る塗装物は、本発明の水性プライマー塗料組成物が塗布されたことを特徴とする。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】酸無水物変性塩素化ポリオレフィンエマル ション樹脂(A)と、水性アルキッド樹脂(B)と、水 性ノボラック型エポキシ樹脂 (C) とを含有する水性プ ライマー塗料組成物であって、当該組成物中の全樹脂固 形分に対し、固形分重置%で(A)が20~60重置 % (B) が10~60重量% (C) が10~60重 置%で含有してなる、水性ブライマー塗料組成物。

1

【請求項2】顔斜が、前記組成物中の全固形分に対して 5~60 重置%の割合で含まれる、請求項1 に記載の水 10 性ブライマー塗料組成物。

【請求項3】前記樹脂 (A) 中の酸無水物変性塩素化ポ リオレフィンは、その塩素含有率が10~30重量%、 酸無水物含有率が1~10重量%、重量平均分子量が2 0000~20000である、請求項1または2に記 載の水性フライマー塗料組成物。

【請求項4】前記樹脂(B)の樹脂固形分酸価が5~! (1)である、請求項1から3までのいずれかに記載の水 性プライマー塗料組成物。

【請求項5】前記樹脂 (C) は、ノボラック型フェノー 20 ル樹脂のポリグリシジルエーテルを主成分とする。請求 項1から4までのいずれかに記載の水性プライマー塗料 組成物。

【請求項6】請求項1から5までのいずれかに記載の水 性プライマー塗料組成物が塗布された塗装物。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の肩する技術分野】本発明は、プラスチック素材 等に適した水性プライマー塗料組成物とその塗装物に関 する.

#### [0002]

【従来の技術】自動車パンパーやモール等に用いられる プラスチック素材は、一般に塗料の温れ性が悪く、塗装 性に劣る。特に、プラスチック素材がポリプロビレン樹 脂等のポリオレフィン樹脂成形素材である場合には、こ れらの樹脂が化学的に不活性であるために、上塗り塗料 の塗装性や密着性が極めて悪い。このため、素材と塗料 との密着性を確保するべく、塗料を塗装する前にプライ マーを塗布しておく手法がよく採られており、種々の溶 削型プライマーや水性プライマーが提案されている。

【()()()3】近年は、水性プライマーの開発が盛んに行 われている。しかしながら、水性プライマーは、溶剤型 プライマーに比べると、一般に塗装性や密着性に劣ると いう欠点があった。そこで、塗装性や密着性に優れた水 性プライマーを得るべく、様々な研究開発が行われてき ている。例えば、無変性塩素化ポリオレフィンを含む水 性ブライマーについての検討が穏々なされている(特闘 平5-214188号公報、特勝平7-258596号 **公報等)。しかしながら、無変性塩素化ポリオレフィン** では、経集力が低いために、密着性の向上は十分ではな 50 で含有してなることを特徴とする。

【①①①4】また、密着性の十分な向上のために、塩素 化ポリオレフィンを不飽和ポリカルボン酸および/また は酸無水物で変性した変性塩素化ポリオレフィンを含む プライマーが開示されている(特闘平3-182534 号公報等)。しかしながら、水溶性の高い不飽和ポリカ ルボン酸および/または酸無水物で変性すると、耐水性 が低下するという欠点があった。

【0005】一方、無変性あるいは変性塩素化ポリオレ フィンに、種々の他の樹脂等を配合して併用することに より、水性プライマーとしての各種性能を向上させ得る ことが関示されている。例えば、特開平4-72337 号公報には、強斜安定性および強膜性能の向上を目的と して、変性塩素化ポリオレフィンに加えて、ウレタン樹 脂とエポキシ樹脂を含む水性プライマーが関示されてい る。しかし、この場合は、耐ガンホール性が十分でな く、さらに、顔斜を混合したときの顔斜分散安定性も十 分ではなかった。これら耐ガンホール性と顔料分散安定 性は、例えば自動車用プラスチック素材に適用する場合 には特に要求される性能である。また、特表平6-50 9383号公報には、特定の塩素化ポリオレフィンに加 えて、カルボン酸官能性樹脂、アミン化合物、および、 水を含む水性ブライマーが開示されている。しかし、こ の場合は、耐水性が十分ではなかった。

【0006】とのように、従来の水性プライマーでは、 密着性、耐水性、耐ガンホール性、顔料分散安定性のす べてについて十分な性能を有するものは得られていな ţ٠,

## [0007]

【発明が解決しようとする課題】したがって本発明が解 決しようとする課題は、高い密君性を維持したまま、耐 水性の低下を防ぎ、かつ、耐ガンホール性と顔斜分散安 定性に優れた。水性プライマー塗料組成物を提供するこ とである。

#### [8000]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記課題を解 決すべく鋭意検討した。その結果、酸無水物変性塩素化 ポリオレフィンを含むエマルション樹脂に、水性アルキ ッド樹脂と、水性ノボラック型エポキン樹脂とを、特定 の割合で配合することにより得られる水性プライマー塗 料組成物が、上記課題のすべてを解決することを見出し た。本発明はこのようにして完成された。

【① 0 0 9 】すなわち本発明に係る水性プライマー塗料 組成物は、磁無水物変性塩素化ポリオレフィンエマルシ ョン樹脂(A)と、水性アルキッド樹脂(B)と、水性 ノボラック型エポキシ勧脂 (C) とを含有する水性プラ イマー塗料組成物であって、当該組成物中の全樹脂固形 分に対し、固形分重置%で(A)が20~60重量%、 (B) が10~60 意置% (C) が10~60 重置%

【①①10】また、本発明に係る塗装物は、本発明の水性プライマー塗料組成物が塗布されたことを特徴とする。

#### [0011]

【発明の実施の形態】本発明に係る水性プライマー塗料組成物は、酸無水物変性塩素化ポリオレフィンエマルション樹脂(A)と、水性アルキッド樹脂(B)と、水性ノボラック型エボキシ樹脂(C)とを含有する水性プライマー塗料組成物であって、当該組成物中の全樹脂固形分に対し、固形分置量%で(A)が20~60重量%、(B)が10~60重量%(C)が10~60重量%で含有してなることを特徴とする。以下、まず各組成成分について説明する。

(酸無水物変性塩素化ポリオレフィン) 本発明で用いられる酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、塩素化ポリオレフィン部分に結合した酸魚水物部分とを含むポリオレフィン誘導体である。好ましくは、その塩素含有率は10~30重量%、酸無水物含有率は1~10重量%、重量平均分子量は20000~2000000である。

【①①12】塩素化ポリオレフィン部分は、塩素原子が 置換したポリオレフィンからなる部分である。また、酸 魚水物部分は、たとえば、無水マレイン酸、魚水シトラ コン酸、魚水イタコン酸等の酸魚水物に由来する基から なり、グラフトして得られる変性された部分である。酸 魚水物部分は、1種のみ、または、2種以上の酸無水物 に由来する基からなる部分であってもよい。

【0013】酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、好ましくは、その酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、好にあり、その塩素含有率が10~30重量%と比較的少 30 ないため、樹がソホール性が向上するようになる。酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、ポリオレフィンを酸無水物をは塩素と反応させて内部変性したものであり。たとえば、ポリオレフィンに対して塩素および酸無水物を反応させて製造される。ここで、塩素および酸無水物はどちらを先に反応させてもよい。塩素との反応は、たとえば、ポリオレフィンを含む溶液に塩素ガスを導入することによって行われる。また、酸無水物との反応は、たとえば、過酸化物の存在下、ポリオレフィン(または塩素化ポリオレフィン)に酸無水物を反応させ 40 ることによって行われる。

【①①14】前記ポリオレフィンとしては、たとえば、ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレンープロピレン 共重合体、エチレンープロピレンージエン共宣合体、ポリプテンや、スチレンープタジエンーイソプレンなどの 共重合体の水添加物等が挙げられ、1種のみ、または、 2種以上を併用してもよい。中でも、ポリプロピレンを 用いることが、入手のし易さ、密着性が高くなる点より 好ましい。

【①①15】変性に用いられる酸魚水物としては、魚水 50 ルアミド等のノニオン型乳化剤:アルキル硫酸エステル

マレイン酸、無水シトラコン酸、緑水イタコン酸等が等けられる。酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、その塩素含有率が10~30重量%の範囲にあることが好ました。18~22重量%の範囲にあることがより好ました。塩素含有率が10重量%未満であると、溶剤溶解性が低く、乳化しにくい。他方、塩素含有率が30重量%を超えると、ブラスチック素材への密着性が低下し、耐ガソホール性も悪くなる。

【①①16】酸無水物変性塩素化ポリオレフィンの酸無水物含有率は、1~10重量%の範囲にあることが好ましく、1、2~5重量%の範囲にあることがより好ましい。酸無水物含有率が1重量%未満であると、乳化性が低下するとともに、熱融着性が低下するため耐ガンホール性が悪くなる。他方、酸無水物含有率が、10重量%を超えると、酸無水物基が多くなり。耐水性が低下する

【0017】酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、その重量平均分子量が20000~200000の簡單にあることが好ましく、50000~120000の範圍にあることがより好ましい。重置平均分子置が2000年未満であると、このプライマー組成物から得られるプライマー塗膜の強度が低下し、密着性も低くなる。他方、重置平均分子置が20000を超えると、結度が高くなり、乳化しにくいとともに、ポリオレフィン基材に対するぬれ性が低くなり、耐ガソホール性が低下するとともに、プライマー塗料組成物の貯蔵安定性が低下する。

(エマルション樹脂(A))酸魚水物変性塩素化ポリオレフィンは、疎水性が高く、水に安定的に分散させることが困難である。そこで、本発明においては、酸無水物変性塩素化ポリオレフィンは、乳化剤や塩基性物質を使用してエマルション化させ、エマルション樹脂(A)として用いる。

【①①18】乳化剤の配合割合は、酸無水物変性塩素化ポリオレフィン、塩基性物質や水の配合割合によって適宜設定されるが、例えば、酸無水物変性塩素化ポリオレフィン100重量%に対して5~50重量%が好ましく、10~30重量%がより好ましい。乳化剤が5重量%未満であると、エマルションの貯蔵安定性が低下するとともに、後述のエマルションの製造工程において、重合途中に凝集や試降がおこり易くなる。他方、50重量%を超えると、乳化剤が接觸中に多量に残り、接機の耐水性や耐候性が低下する。

【0019】乳化剤としては、特に限定はないが、たとえば、ボリオキシエチレンアルキルエーテル、ボリオキシエチレンアルキルフェノールエーテル、ボリオキシエチレン脂肪族エステル、ボリオキシエチレン多価アルコール脂肪酸エステル、多価アルコール脂肪酸エステル、ボリオキシエチレンプロビレンボリオール、アルキロールアミド等のノニオン型乳化剤;アルキル硫酸エステル

塩、アルキルフェノールスルフェン酸塩、スルホコハク酸エステル塩等のアニオン型乳化剤:アルキルベタイン、アルキルイミダゾリン等の両性乳化剤:ボリオキシェチレン基含有ウレタン樹脂、カルボン酸塩基含有ウレタン樹脂等の樹脂型乳化剤、イミダゾリンラウレート、ラウリルトリメチルアンモニウムクロライド、ステアリルベタイン、ジステアリルジメチルアンモニウムクロライド等のカチオン型乳化剤等を挙げることができ、これらは1種のみ、または、2種以上を使用することができる。これらの中でも、ノニオン型乳化剤は、親水性の高いイオン性極性基を有しないため被機の耐水性を良好とさせ、好ましい。

【0020】中和剤としての塩基性物質の配合割合も、 酸無水物変性塩素化ポリオレフィン、乳化剤や水の配合 割合によって調整され、特に、酸無水物変性塩素化ポリ オレフィンや乳化剤等に含まれる酸性官能基を十分に中 和することを考慮して配合されるが、例えば、酸無水物 変性塩素化ポリオレフィンに含まれる酸性官能差1当量 に対し、好ましくは0.2~10当量。より好ましくは (). 5~4 当量である。(). 2 当量未満では乳化が不十 25 分となり、10当費を超えると残アミン等が耐水性を低 下させたり、脱塩素化を促進する。塩基性物質の配合に よって定まるエマルションのp目は、好ましくはアー1 1. さちに好ましくは7. 5~10. 5、最も好ましく は8~10である。エマルションのpHが7未満である と、中和が十分ではなく、エマルションの貯蔵安定性が 低下することがある。他方、エマルションのpHが11 を超えると、遊離の鬼基性物質がエマルション中に過剰 に存在することとなり、アミン臭が強くなり、使用しに くくなる。

【①①21】本発明で用いられる塩基性物質は、塩素化 ポリオレフィン樹脂が有する酸無水物量および/または カルボキシル基に付加するが、および/または、これら の墓を中和して、変性塩素化ポリオレフィンの額水性を 高め、エマルションの貯蔵安定性を向上させる働きをす る。塩基性物質としては、特に限定はないが、たとえ は、アミン化合物およびアンモニアのうちの少なくとも 1方からなるものを挙げることができる。アミン化台物 としては、たとえば、トリメチルアミン、トリエチルア ミン、ブチルアミン、ジプチルアミン、N-メチルモル 40 ホリン等のモノアミン類:エチレンジアミン、ヘキサメ **チレンジアミン、ピレラジン、イソホロンジアミン、ト** リエチレンジアミン、ジエチレントリアミン等のポリア ミン類:モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、 トリエタノールアミン、N-メチルジエタノールアミ ン、N、Nージメチルエタノールアミン、2-アミノー 2-メチルプロパノール等のアルカノールアミン類等を 挙げることができ、これらのうちの1種のみ、または、 2種以上を使用することができる。これらはアンモニア と併用してもよい。

[0022]水の配合割合は、エマルション全体の50~95宣置%が好ましく。60~85重置%がより好ましく。65~80宣置%が最も好ましい。水の配合割合が50宣置%未満であると、エマルション中の不揮発固形分が多くなりすぎ、凝集等が生じ易く、エマルションの貯蔵安定性が低下することがある。他方、水の配合割合が95宣置%を超えると、後述のエマルションの製造工程において、生産効率が悪くなるほか、エマルションを水性プライマー塗料組成物に用いた場合、水性プライマー塗料の不揮発分が低くなり、塗装作業性が低下する。

【①①23】エマルション中の酸魚水物変性塩素化ポリオレフィンを主成分とするポリマー粒子の平均粒径については、特に限定はないが、①、①1~10μmが好ましく、①、①5~1μmが最も好ましい。ポリマー粒子の平均粒径が①、①1μm未満であると、乳化剤が多置に必要となり。被膜の耐水性や耐候性が低下する。他方、ポリマー粒子の粒径が10μmを超えると、エマルションの貯蔵安定性が低下するとともに、ポリマー粒子の体積が大きすぎて、塗機化するための溶融熱量や時間を多く必要とし、熱フロー性が低下し、水性プライマー塗料組成物等の歯科等の用途に用いる場合、塗機の外観や耐水性、耐溶剤性等が低下することがある。

[0024]乳化手法としては、公知の方法でよく、例えば、酸魚水物変性塩素化ポリオレフィンと、乳化剤、中和剤としての塩基性物質、必要により溶剤を用いて加熱またはそのまま溶解し、市販の乳化機にて水中に乳化させたり、あるいは、酸無水物変性塩素化ポリオレフィンと、乳化剤、必要により溶剤を用いて加熱またはそのまま溶解し、市販の乳化機にて塩基性物質を添加した水中に乳化させる。また、逆に、酸魚水物変性塩素化ポリオレフィンと、乳化剤、中和剤としての塩基性物質、必要により溶剤を用いて加熱またはそのまま溶解した有機相に、水を縄拌下ゆっくりと添加して転相乳化させたり、あるいは、酸魚水物変性塩素化ポリオレフィンと、乳化剤、必要により溶剤を用いて加熱またはそのまま溶解した有機相に、塩基性物質を添加した水を縄拌下ゆっくりと添加して転相乳化させてもよい。

5 (水性アルキッド樹脂(B)) 本発明で用いる水性アルキッド樹脂(B)は、多価アルコールと、酸成分の一部が植物油の長鍋脂肪酸であってもよい多官能カルボン酸とのポリエステル化反応生成物である。

【① ① 2 5】多価アルコールとしては、例えば、グリセロール、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ジェチレングリコール、ネオペンチルグリコール、1、4 - シクロヘキサンジメをノール、2、2、4 - トリメチルー1、3 - ペンタンジオール、1、6 - ヘキサンジオール、1、2 - プロパンジオール、エチレングリコール、ブチレングリ

コール、ジプロピレングリコール、および、ペンタエリ スリトール等が挙げられる。

【()()26】多官能カルボン酸としては、例えば、フタ ル酸無水物、アジピン酸、マレイン酸無水物、イソフタ ル酸、セパチン酸、アゼライン酸、テレフタル酸、トリ メリット酸魚水物、リノール酸、リノレイン酸。安息香 酸、ヘキサヒドロフタル酸無水物、テトラヒドロフタル 酸無水物、1、4-シクロヘキサンジカルボン酸。フマ ル酸等が挙げられる。

【りり27】アルキッド樹脂を改質するのに用いること 19 のできるオイルは、桐油、アマニ油、大豆油、べにばな 油、ヒマシ油、コーン油、綿種油、ベララ油、ゴマ油、 ココナツ油、脱水ヒマシ油、トール油等が挙げられる。 本発明に用いる水性アルキッド樹脂(B)は、好ましく は、樹脂固形分酸価が5~100であり、より好ましく は10~40である。樹脂固形分酸価が5未満では、ア ルキッド制脂の水への分散性が不十分で、安定な水溶性 **樹脂が得られないので好ましくなく。100を超える** と、ブライマー強膜(被膜)の耐水性や耐候性が低下す るので好ましくない。

【() () 2 8 】本発明に用いる水性アルキッド樹脂(B) は、具体的には、例えば、大日本インキ株式会社製ウォ ーターゾルシリーズのS118、S126、S346、 S212や、日本触媒株式会社製アロロンシリーズの3 76、580、585、5、27等が挙げられる。

(水性ノボラック型エポキシ樹脂(C)) 本発明で使用 する水性ノボラック型エポキシ樹脂 (C) は、エポキシ 基を1分子中に1個以上有する樹脂であり、プライマー **塗膜の耐水性や耐ガンホール性向上の点で、ノボラック** 型フェノール樹脂のポリグリシジルエーテルが好まし

【①①29】本発明で用いることができるノボラック型 フェノール勧膽のポリグリシジルエーテルは、例えば、 0-クレゾールノボラック樹脂またはフェノールノボラ ック樹脂を水酸化ナトリウム下、エピクロロヒドリンと 反応させて得られる。そして、これを乳化剤とともに水 中に分散させて用いる。本発明に用いる水性ノボラック 型エポキシ制脂(C)は、具体的には、長瀬化成株式会 性製のデナコールEM150や、抽化シェル株式会社製 のエピレッツ6006W70、5003W55、東都化 49 成株式会社製のWEX-5100等が挙げられる。

(その他の組成成分)本発明にかかる水性プライマー塗 料組成物は、前記必須の各成分(A)、(B)、(C) に加え、必要に応じ、他の水性樹脂を適宜配合すること も出来る。この他の水性樹脂としては水溶性アクリル樹 脂、アクリルエマルション、ポリウレタン樹脂エマルシ ョン、アミノ樹脂および/またはアミノ樹脂エマルショ ン等が挙げられる。

【① ①30】本発明にかかる水性プライマー塗料組成物 は、塗料として通常添加される他の配合物、例えば、顔 50 素化ポリオレフィン樹脂(A)と、水性アルキッド樹脂

料。界面活性剂。中和剂。安定剂、增粘剂、消泡剂、泵 面調整剤、レベリング剤、顔料分散剤、紫外線吸収剤、 酸化防止剤、シリカ等の無機充填剤、導電性カーボン、 導電性フィラー、金属粉等の導電性充填剤、有機改質 剤、可塑剤等を必要に応じて配合することが出来る。 【①①31】本発明にかかる水性プライマー塗料組成物 に配合することが出来る増鮎剤としては、例えば、会合 型ノニオン系ウレタン増鮎剤やアルカリ膨調型増鮎剤や 無機系の層間化合物であるベントナイト等が挙げられ る。本発明にかかる水性プライマー塗料組成物に配合す ることが出来る顔料としては、酸化チタン、カーボンブ ラック、酸化鉄、酸化クロム、紺青等の無機顔料やアゾ 孫頗斜、アントラセン孫頗斜、ペリレン孫顧料。 キナク リドン系顔料。インジゴ系顔料、フタロシアニン系顔料 等の有機顔料等の着色顔料:タルク、沈降性硫酸パリウ ム等の体質顔斜;導電カーボン、アンチモンドーブの酸 化スズをコートしたウイスカー等の導電顔料などを挙げ ることができ、1種のみ、または、2種以上を併用して もよい。顔料を用いる場合は、組成物中の全固形分に対 26 して5~60重量%の割合で含まれることが好ましい。 5重量%未満では、隠蔽性がなく、60重量%より大き いと塗膜として造膜性がないので好ましくない。

【①032】本発明にかかる水性プライマー塗料組成物 は、さらに、溶媒としての水に対し40重置%以下であ れば、有機溶剤を含有させることもできる。有機溶剤を 含有させると、作業性が向上し、顔料等の分散性が高く なる。このような有機溶剤としては、たとえば、トルエ ン。キシレン等の芳香族炭化水煮類:ヘキサン。ヘブタ ン、オクタン等の脂肪族炭化水素類;ンクロヘキサン、 30 メチルシクロヘキサン、シクロペンタン等の脂環式炭化 水素類:酢酸エチル、酢酸 n - ブチル、酢酸イソブチ ル、酢酸アミル等のエステル類;n-ゴチルエーテル、 イソプチルエーテル等のエーテル類;アセトン、メチル エチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサ ノン等のケトン類、メタノール、エタノール、イソプロ パノール、カープタノール、2-プタノール、カープロ ピレングリコール、イソプロピレングリコール等のアル コール頷;エチレングリコールモノブチルエーテル、エ チレングリコールモノヘキシルエーテル、エチレングリ コールモノエチルエーテルアセテート等のセロソルブ 額;ジェチレングリコールモノエチルエーテル等のカー ピトール類;プロピレングリコールモノメチルエーテ ル。プロピレングリコールモノエチルエーテル。プロピ レングリコールモノブチルエーテル等のプロピレングリ コールモンアルキルエーテル類:ジオキサン、N-メチ ルピロリドン。ジメチルホルムアミド。ジアセトンアル コール等のその他の溶剤類等を挙げることができる。 (水性プライマー塗料組成物) 本発明の水性プライマー

塗料組成物は、上記で詳しく説明した、酸無水物変性塩

(B) と、水性ノボラック型エボキン樹脂 (C) とを含 み、必要に応じて、顔料等のその他の成分を含むもので ある。

【①①33】本発明の水性ブライマー塗料組成物を構成 する前記3者(A)~(C)の、組成物中の全樹脂固形 分に対する固形分重置比率は、(A)が20~60重量 % 好ましくは30~50重置%であり、(B)が10 ~60重量%、好ましくは20~50重量%であり、 (C) が10~60重置%、好ましくは20~50重置 %である。

【①①34】酸無水物変性塩素化ポリオレフィンエマル ション樹脂(A)に関する上記宣置比率が20重量%未 満であると、ポリオレフィン素材に対する十分な密着性 が得られない。他方、重量比率が60重置%を超える と、上塗りとの組閣付着が不良となり、顔料分散が悪く なる。水性アルキッド衛脂(B)に関する上記重量比率 が10重置%未満であると、顔料分散安定性が悪くな り、さらに、耐ガンホール性も低下する。他方、重置比 率が60重置%を超えると、耐水性が低下する。

【① 035】水性ノボラック型エボキシ樹脂(C)に関 25 する上記宣置比率が10重量%未満であると、耐水性が 低下し、また耐ガンホール性も低下する。他方、重量比 率が60重置%を超えると、プライマー塗料から塗膜が 得られにくくなり(造膜性が悪くなり)、得られたとし ても強膜が硬く、しかも腕くなる。本発明における効果 をより十分に発揮できる点で、本発明にかかる水性ブラ イマー塗料組成物は、顔斜を含むことがより好ましい形。 態である。この場合、前述の通り、顔斜は、組成物中の 全国形分に対して5~60重置%の割合で含まれること が好ましい。5重量%未満では、隠蔽性がなく、60重 30 置%より大きいと塗膜として造膜性が悪く、また塗膜が 脆くなるので好ましくない。

【① )36】本発明の水性ブライマー塗料組成物におい て、水性アルキッド樹脂(B)は、特に、耐ガソホール 性の低下を抑え、顔料分散性を向上させる効果を有し、 さらに、導電カーボンの貯蔵時における導電性を維持さ せる効果も有する。また、水性ノボラック型エボキシ樹 脂(C)は、耐湿性、耐ガソホール性を向上させる効果 を有する。

【0037】本発明の水性プライマー塗料組成物は、酸 49 無水物変性塩素化ポリオレフィンを含むエマルション樹 脂に、水性アルキッド樹脂と、水性ノボラック型エボキ シ樹脂とを、特定の割合で配合することにより得られた ものであるため、これら各成分の有する性能に加えて、 これら成分同志の組み合わせによる組乗効果等により、 高い密君性を維持したまま、耐水性の低下を防ぎ、か つ 耐ガンホール性と顔斜分散安定性に使れたものとな る。これは、従来の水性プライマー塗料組成物において は実現できなかった性能であり、特に、自動車用プラス チック素材に適用する場合には特に要求される性能であ、50~CT324:エアープロダクト社製のアセチレン系顔料

る点で本発明の効果は大である。

(対象素材) 本発明にかかる水性プライマー塗料組成物 が対象とするプラスチック素材としては、特に限定され ないが、たとえば、ポリプロピレン(PP)、ポリエチ レン(PE)等のポリオレフィンのほか、アクリロニト リルスチレン(AS)、アクリロニトリルブタジエンス チレン (ABS)、ポリフェニレンオキサイド (PP O) 塩化ビニル (PVC)、ポリウレタン (PU)、 ポリカーボネート (PC) などが挙げられる。

(建装) 本発明の水性プライマー塗料組成物は、例え は、自動車のバンパー等のポリオレフィン素材の塗装に 用いられ、本発明の塗装物を与える。水性プライマー塗 料組成物をポリオレフィン素材に塗布し、乾燥すること によって、塗膜(プライマー塗膜)がポリオレフィン素 材に形成される。

【①①38】水性プライマー塗料組成物をポリオレフィ ン素材に塗布する方法については特に限定はなく。エア ースプレー塗装。エアレススプレー塗装のいずれて塗装 してもよい。水性プライマー塗料組成物の塗布量は、た とえば、乾燥膜厚が2~30μm、好ましくは5~20 μmなるように塗布される。乾燥膜厚が2μm未満であ ると、薄すぎて連続な均一膜を得られないことがある。 他方、乾燥膜厚が30μmを超えると、耐水性や耐候性 等が低下することがある。ポリオレフィン素材表面に塗 **布後、塗布膜を乾燥する。この乾燥は室温で行ってもよ** いが、作業性や物性を向上させるために、好ましくは6 ①~140℃で加熱乾燥を行う。なお、加熱乾燥する場 台は、素材の耐熱性を考慮して、その乾燥温度を素材の 熱変形が起こらない範圍で選択しなければならない。

【①①39】ポリオレフィン案材の塗装は、プライマー 塗膜に上塗り塗料をさらに塗布することによって行われ る。上塗り塗料については特に限定はないが、たとえ は、一液メラミン焼付塗料、二液ウレタン塗料、一液ラ ッカー塗料等が挙げられる。本発明の水性プライマー塗 料組成物は、ポリオレフィン素材の中でも、特にポリブ ロビレン素材の塗布にとりわけ適し、中でも特に、ゴム 成分の少ないポリプロピレンにも好適である。また、こ の水性プライマー塗料組成物は、ポリオレフィン素材以 外の一般のプラスチック素材に使用することもできる。 [0040]

【実施例】以下に本発明を具体的に説明するが、本発明 はこれらの真鍮側に限定されるものではない。なお、以 下、特に断らない限り、「部」は「重量部」を表す。ま た、表中に記載の略称の意味を下記に示す。

【0041】プロロン580、585:株式会社日本絵 模製の水性アルキッド樹脂

S346:大日本インキ株式会社製の水性アルキッド樹 脂ウオーターブルシリーズ

フォーマスターS:ヘンケル社のシリコーン系消泡剤

濡れ削「サーフィノール」

EC600JD:ライオン社製の導電カーボン「ケッチ ェンプラック」

R960:デュポン社製の酸化チタン顔料「タイピュア

SSSOB:日本シリカ工業株式会社製のシリカニブシ ールシリーズ

BF-10:堺化学株式会社製の批降性硫酸バリウム

DIW: 脱イオン水

ン酸変性塩素化ポリプロビレンエマルション樹脂

6006 W70: 抽化シェル社製のエポキシ樹脂エマル ション「エピレッツ」

EM150:長瀬化成工業株式会社製のエポキシ樹脂エ マルション「デナコール」

KL245:共栄化学株式会社製のシリコン系表面顕整 剤「ポリフロー」

ASE60:ローム&ハス社製のアルカリ膨調型増粘剤 「ブライマール」

DMEA: ジメチルアミノエタノール

[製造例1:無水マレイン酸変性塩素化ポリプロヒレン エマルション樹脂の製造]

縄拌羽根、温度計、温度制御棒、および、冷却管を備え た反応装置に、ハードレンM128P(泉洋化成工業株 式会社製の無水マレイン酸変性塩素化ポリプロピレン、 组素含有率21重置%、重量平均分子量400000。 エマルゲン920(花王株式会社製のノニルフェニルボ リオキシエチレンエーテル)、ソルベッソー100(エ クソン社製の芳香族炭化水素)、酢酸カービトールを、

それぞれ、233部、59部、62部、27部仕込み、\*30 【表1】

\*110℃で1時間加熱溶解した後、100℃以下に冷却 し、ジメチルアミノエタノール5部を溶解した脱イオン 水619部を1時間で適下して転相乳化した。冷却後、 400メッシュの網で濾過した。

【①①42】得られた無水マレイン酸変性塩素化ポリブ ロビレンエマルション制脂の不揮発分は30.5重量% であり、平均粒径は(). 1 μ m (レーザー光散乱法)で あった。

[製造例2:顔斜分散ペースト (a) の製造] 捌拌級の C1PPエマルション:製造例1で製造した意水マレイ 10 付いた容器にアロロン580(日本触媒株式会社製の水 性アルキッド樹脂ディスパージョン) 360部。サーフ ィノールCT324(エアープロダクト社製のアセチレ ン系顔料濡れ削) 4.5部、フォーマスターS (ヘンケル 性のシリコーン系消泡剤) 7部、脱イオン水249部、 ケッチェンブラックEC600JD(ライオン社製の導 電カーボン) 25部、タイピュアーR 960 (デュボン 社製の酸化チタン顔料)3 1 4 部を、順に規控下で添加 し、1時間撹拌後、ラボ用1.4リットルのダイノミル にてグラインドゲージで20μm以下になるまで分散を 20 行った。

【0043】得られた顔斜分散ペースト(a)の不揮発 分は5.4 重置%で、粘度は6.2 KU(20℃)であっ た.

[製造例3~9:顔料分散ペースト(b)~(h)の製 造]配台を行う原料の種類と配台割合を表1に示したよ うに行った以外は、製造例2と同様にして、顔斜分散べ ースト(b)~(b)を製造した。なお、得られた顔料 分散ペーストの不揮発分も表1に併せて示した。

[0044]

	製造例	2	3	4	5	6	7	8	9
御門分数 ベースト		a	b	v	ъ	ę	f	w	h
原料	700:/580 700:/585 \$346	360	276	250	375	234	478	57	107
_	74-435- S	7	5	ű.	5	7	4	6	6
蜇	CT324	45	35	<b>3</b> l	36	14	30	43	40
2	BCG00JD	25		23	20	25	17	24	23
部)	R960 SS50B DP-10	314	323 57	283	249	305	208	296	280
	DIW	249	304	358	315	385	253	575	544
7	不把充分 (宣 <b>重</b> %)		5/1	48	55	48	46	93	39

ンエマルション樹脂を221部、製造例2で製造した水 【りり45】【実施例1】捌拌級の付いた容器に、製造 例1で製造した無水マレイン酸変性塩素化ポリプロピレ 59 性アルキッド樹脂の顔料分散ペースト(a)を328

部。エピレッツ6006W70(油化シェル社製のエポ キン樹脂エマルション) 7 1部、ポリプロードし245 (共栄化学株式会社製のシリコン系表面調整剤)3部、 脱イオン水355部、ジメチルアミノエタノール2部、 プライマールASE60(ローム&ハス社製のアルカリ 膨潤型増粘剤) 2 () 部を、順に規控下で添加し、1時間 微拌した。

【()()46】得られた水性プライマー塗料組成物(1) は、不揮発分29重置%で、粘度は70KU(20℃) 水性プライマー塗料組成物(1)を、中性洗剤で洗浄し たポリプロピレン素材 (大きさ:70mm×260mm ×3 mm) にスプレー塗装(乾燥膜厚10 mm) し、8 ○℃で10分乾燥した。冷却後、溶削系2液メタリック ベース塗料(日本ビー・ケミカル株式会社製)を乾燥膜 厚15 μm、続いて、溶剤系2液クリアー(日本ビー・ ケミカル株式会社製)を乾燥膜厚30μmになるように スプレー塗装し、80℃で30分乾燥してテストピース を作製した。

【①①47】得られたテストピースについて、碁盤目剥 20 離試験を行い、密着性を評価した。また、耐湿試験を行 った。さらに、耐湿試験後の外観評価および基盤目剥離 試験を行った。さらに、耐ガンホール試験も行った。ま た 顔料分散安定性の評価も行った。結果を表3に示し た。なお、これらの試験・評価方法は以下の通りであっ

(碁盤目剥離試験) JIS К5400に単処して、幕 盤目セロテープ制度試験を行った。2 mm角の100個 の碁盤目を用意し、セロテープ剥離試験を行い. 剥がれ なかった基盤目数を数えた。評価基準は以下の通りであ 30 を行った。結果を表3に示した。

[0048]

〇:0/100(剝離なし)

Δ:1/100~50/100 (50%以下剥離)

×:51/100~100/100(51%以上剝離)

(耐温試験)強装後のボリオレフィン蟇材を50℃、湿 度98%の雰囲気下で10日間放置した後、上記碁盤目 剥離試験および外観評価を行った。

【① 049】上記耐湿試験で行った外観評価の評価基準 は以下の通りである。

〇: 初期(耐湿試験前)と比較して異常がない場合

であった。これらの結果を表2に示した。この得られた 10 ×:初期(耐湿試験前)と比較して塗膜に膨れや艶引け がある場合

> (耐ガソホール試験) 塗装後のポリオレフィン基材片 (3cm×3cm) を、レギュラーガソリンにエタノー ルを10容置%添加して得られるガソホールに浸漉した 後、
> 全膜の剝離が端部が2mmに達するまでの時間を測 定し、30分以上をO、それ未満を×とした。

(頗斜分散安定性評価)500m!平底型透明ピーカー に塗料400m1を採取し、テフロン接鞭のマグネティ ックスターラーで回転数200cpm/minで室温で 24時間鏝掉後、顔料の分離と枕降を調べた。評価基準 は以下の通りである。

[0050]

〇:異常がない場合

×:顔料の分離や沈降が観察された場合

[実能例2~5] 比較例1~4]配合を行う樹脂等の種 類と配合割合を表2に示したように行った以外は、実施 例1と同様にして、水性プライマー塗料組成物(2)~ (5)、および、比較水性プライマー塗料組成物(6) ~(9)を得た。そして、実施例1と同様に試験・評価

[0051]

【表2】

特闘2001-139875

16

15

					3	alen)		比较例				
				1	5	3	4	5	ı	2	3	ę
1000 合(2000	顔料分散ペースト	a b c d e f g h	(製造例 2) (製造例 3) (製造例 4) (製造例 5) (製造例 6) (製造例 7) (製造例 8) (製造例 8)	328	428	364	413	317	195	348	495	358
型 C!PPxおシック 部 6000m70 ・ ML50 NL245 ASDEO のXEA DIN		221 71 3 20 25 355	221 71 3 20 2 307	287 47 3 20 297	110 47 30 20 22 22	166 3 20 2 257	55 71 3 20 2 375	276 166 30 20 227	163 22 29 29 29	110 166 3 20 2 300		
個程は落 (ご呼がか) (空屋%) /がではが (で産業) (重量%)		43 38 38 29	888	44 28 28	ର ହେ ଜ ଅ	8 8 3	10 60 30 29	50 5 45 8	25 90 5 29	20 i0 70		

[0052]

\* \*【表3】

		实施例					比较网			
		l	2	3	Ą	S	1	2	3	ę
<b>基</b> 級目制 <b>型等</b> 转		0	0	0	0	٥	0	0	0	×
祝	<b>基盤目的63%</b>	0	0	0	0	O	×	O	×	×
F-VI-57	外貌評価	0	0	0	0	0	0	0	×	0
耐ガソホール試験		0	0	O	O	O	×	0	×	0
面托丝女女女代种面		0	0	0	C	O	0	×	C	0

100521

※料分散安定性に優れた、水性プライマー塗料組成物とそ

【発明の効果】本発明によれば、高い密者性を維持した 46 の塗装物が提供できる。

まま、耐水性の低下を防ぎ、かつ、耐ガンホール性と顔※

フロントページの続き

(72)発明者 板倉 達也

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会 社本田技術研究所内 (72)発明者 西村 泉

埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式会 社本田技術研究所内 (10)

特闘2001-139875

(72)発明者 水口 克莫

大阪府校方市招提大谷2丁目14番1号 日

本ビー・ケミカル株式会社内

(72)発明者 飯田 弘志

大阪府枚方市招提大谷2丁目14番1号 日

本ビー・ケミカル株式会社内

(72)発明者 酒井 雅夫

大阪府校方市招提大谷2丁目14番1号 日

本ビー・ケミカル株式会社内

Fターム(参考) 43938 CB141 CB142 CB171 CB172

08071 08072 00121 00122

GA06 NA08 NA19 NA12 NA14

NA04 NA12 NA26 PB07 PC08

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.